

LV Intermeectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Autorisé

- Ivermectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LV Intermeectin 10 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, aitām, kazām un cūkām

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Mouton

Porc

Bovins

Chèvre

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

- Viande et abats. 49 day
- Lait. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Porc

- Viande et abats. 28 day

-

Bovins

- Viande et abats. 49 day
- Lait. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

-

Chèvre

- Lait. no withdrawal period

Nav registrēts lietošanai dzīvniekiem, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

- Viande et abats. 49 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lettonie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Disponible uniquement en [Latvian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/05/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/NRP/12/0041

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.